# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-211405

03.08.1992

(43)Date of publication of application:

(51)Int.CI.

C08F 10/00

C08F 4/654

(21)Application number: 02-419283 (71)Applicant: BP CHEM INTERNATL LTD

(22)Date of filing: 21.12.1990 (72)Inventor: BAILLY JEAN-CLAUDE

ANDRE

CHABRAND CHRISTINE

**JACQUELINE** 

(30)Priority

Priority number: 89 8917403 Priority date: 22.12.1989 Priority country: FR

### (54) CATALYST AND PREPOLYMER USED FOR PRODUCTION OF POLYOLEFIN

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a highly active solid catalyst containing zirconium metallocene in a large quantity suitable for polymerizing olefins in a heterogeneous, and a prepolymer by the solid catalyst.

CONSTITUTION: This solid catalyst is obtained by bringing a carrier containing MgCl2 and an electron doner containing no active hydrogen (D1) into contact with an electron doner containing an active hydrogen (D2) in a first stager (1) and bringing the solid from the first stage into contact with zirconium metallocene and an arbitrary organoaluminum compd., pref., aluminoxane in a second stage (2). An ethylene (co)polymer by this catalyst or the above mentioned prepolymer has a narrow mol.wt. distribution and is low in zirconium content and is a speroidal particle powder having a

high bulk density and being narrow in particle size distribution.

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開平4-211405

(43)公開日 平成4年(1992)8月3日

(51) Int.Cl.\*

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C08F 10/00

4/654

MFG

9053-4 J

審査請求 未請求 請求項の数10(全 10 頁)

(21)出顧番号

特膜平2-419283

(22)出顧日

平成2年(1990)12月21日

(31)優先権主張番号 8917403

(32)優先日

1989年12月22日

(33)優先権主張国

フランス (FR)

(71)出廣人 591001798

ピーピー ケミカルズ リミテツド

BP CHEMICALS LIMITE

イギリス国. エスダブリユー 1ダブリユ ー 0エスユー、ロンドン、パツキンガム

パレス ロード 76番、ベルグレイプ

ハウス

(72)発明者 ジャンークロード アンドレ パイリー フランス国、13500 マルチーグ、リユー

アマーベ 10番、レジダンス レ プラ

ターヌ (番地なし)

(74)代理人 弁理士 浜田 治雄

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリオレフイン製造に使用される触媒とプレポリマー

### (57) 【要約】

【目的】 不均一方法でオレフィンを重合化するのに適 したジルコニウムメタロセンを多量に含む高活性の固体 触媒、及びこの固体触媒によるプレポリマーを提供す る.

【構成】 本発明の固体触媒は、(1)第一段階で、M gC12を含む担体と活性水素を含まない電子供与体 (D1) とを活性水素を含む電子供与体(D2)と接触 させ、次いで(2)第二段階で、(1)からの固体をジ ルコニウムメタロセンと、任意的な有機アルミニウム化 合物、好適にはアルミノキサンと接触させる、この二段 階の方法で得られる。この触媒又は前記プレポリマーに よるエチレン (共) 重合体は、狭い分子量分布と低いジ ルコニウム含有を有し、かつ高嵩密度で、狭い粒度分布 の球状の粉末である。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 一つ又はそれ以上のオレフィンを重合化 する為の不均一方法に適する固体触媒において、前配固 体触媒は、ジルコニウム メタロセンを塩化マグネシウ ム担体と接触させることにより製造され、前記固体触媒 *3*5 :

(1) 第一段階、この第一段階において、固体担体 (A) が,80-99.9モル%の2塩化マグネシウム と活性水素の無い少なくとも一つの有機電子供与体化合 物D1の0.5-20モル%を含み、かつ前配固体担体 10 (A) は、マス平均直径Dm10-100ミクロンの粒 子で、Dmの粒子の数的平均直径Dnに対する比が3を 越えない粒子寸法分布を有する球状粒子の形態であり、 前配固体担体(A)を、活性水素を含む少なくとも一つ の電子供与体化合物D2と接触させる第一段階、

(2) 次いで、第二段階において、第一段階で得られ た担体を、ジルコニウムメタロセン(B)、及び任意的 な有機アルミニウム化合物(C)、好適にはアルミノキ サンと接触させる第二段階

を含む反応工程により得られることを特徴とする固体触 20

【請求項2】 活性水素の無い有機電子供与体化合物D 1は、エーテル類、エステル類、チオエーテル類、スル ホン類、スルホキサイド類、二級アミド類、三級アミン 類、三級ホスフィン類及びホスホールアミド類から選択 される前求項1記載の固体触媒。

【請求項3】活性水素を含む電子供与体D2が、アルコ ール類、フェノール類、一級アミド類、一級又は二級ア ミン類、及び一級又は二級ホスフィン類から選択される 請求項1記載の固体触媒。

【請求項4】 請求項1-3のいずれか1項に記載の固 体触媒の製造方法において、特徴とすることは:

- 第一段階において、化合物D2はD2の量のマグネ シウムの量に対するモル比が、0.05-3である様な 量で使用され、かつ

第二段階において、使用される成分の量は、(B) の2rの量のMgの量に対するモル比が、0.001-1であり、かつ (C) のA1の量の (B) のZrに対す るモル比か、0-1000である。

(1) ポリエチレン、又は少なくともー 40 【請求項5】 つのC<sub>3</sub> - C<sub>3</sub> α-オレフィンの10%までを有するエ チレンの共重合体、及び(11)ジルコニウム、マグネ シウム、塩素及びアルミニウムの原子を本質的に含み、 かつ助触媒として有機アルミニウム化合物を含むオレフ ィンの別の(共) 重合化の為の活性触媒と、請求項1-3のいずれか1項に配載の、又は鯖求項4記載の製造方 法により製造した固体触媒とを、ジルコニウムのモル当 たり0. 1-500gのポリエチレン又はエチレンの共 重合体を含み、かつA1/2r原子比が、10-100 0 である様な量で含むことを特徴とするこプレポリマー 50 発明は更に、この様な触媒、又はオレフィン類、特にエ

粒子。

プレポリマー粒子が、マス平均直径 D 【請求項6】 m、20-500ミクロンの粒子で、Dmの、粒子の数 的平均直径Dnに対する比が3を超えない粒子寸法分布 を有する球状粒子からなる請求項5記載のプレポリマー 粒子。

2

【請求項7】 請求項5又は6に記載のプレポリマーの 製造方法において、特徴とすることは、請求項1-2の いずれか1項に記載の固体触媒、又は請求項4に記載の 方法により製造された固体触媒を、A1/Zr原子比が 10-1000である様な量の有機アルミニウム化合物 の存在下に、0. 1-5MPaの全圧下にて、0-10 0℃の温度で、液体炭化水素スラリー中又はガス相中 で、エチレン又はエチレン混合物と、少なくとも一つの C。-C。α-オレフィンとに接触させる製造方法。

【請求項8】 エチレンの重合化方法、又は少なくとも 一つのCューC。αーオレフィンとエチレンとの共重合 化方法において、特徴とすることは、請求項1-3のい ずれか1項に記載の又は請求項4記載の製造方法により 製造された固体触媒、又は欝求項5又は6に記載の又は 請求項7に記載の製造方法により製造されたプレポリマ -粒子を、A1/2r原子比が10-1000である様 な量の有機アルミニウム化合物の存在下に、0.1-5 MPaの全圧下にて、10-110℃の温度で、少なく とも一つのCs -C。α-オレフィンと接触させる重合 化又は共重合化方法。

【請求項9】 請求項7又は8に記載の方法により得る ことの出来る重合体又は共重合体粉末において、前記粉 未は、(i) 0.89-0.965g/cm³の密度、 0.01-50g/10分のメルトインデックス(AS TMD1238 条件E)、2-5の分子量分布、及び 1000炭素原子当たり0.6を超えないエチレン不飽 和度を有する、ポリエチレン又はエチレンと少なくとも 一つのC。-C。α-オレフィンの30重量%までとの 共重合体、及び(i i) マグネシウム、塩素、アルミニ ウム及びジルコニウムの原子からなり、ジルコニウムの 量が0.5-20重量ppmであり、前記粉末が0.3 -0.55g/cm3の嵩密度を有する触媒残部とを含 むことを特徴とする重合体又は共重合体粉末。

【請求項10】 重合体又は共重合体粉末が、マス平均 直径Dm、150-1000ミクロンの粒子で、Dm の、粒子の数的平均直径Dnに対する比が3を超えない 粒子寸法分布を有する球状粒子からなる請求項9記載の 重合体又は共重合体粉末。

#### 【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は、オレフィン類、特にエ チレンを (共) 重合化するのに適した固体触媒に関し、 前記固体触媒は、粒子状塩化マグネシウム担体をジルコ ニウムメタロセンと接触させることにより得られる。本

チレンの重合化又は共重合化の不均一方法におけるプレ ポリマーの形態での触媒の使用にも関するものである。

【従来の技術】ジルコニウムメタロセンを基とした触 は、及び有機アルミニウム化合物、特にアルミノキサン からなる肋触媒を含む触媒システムの存在下にポリオレ フィンを製造することが出来ることは公知である。然し 乍ら、この触媒は、好適には、液体炭化水素の溶液中に おける様な均一方法で使用され、脂肪族炭化水素中に懸 濁して又はガス相中にて重合化する不均一方法に適して いない。米国特許第4,659,685号公報による 10 と、耐火性酸化物の様な担体に又は塩化マグネシウム上 に析出したジルコニウムメタロセンからなる固体触媒を 含む触媒システムの助けによりポリオレフィンを製造す ることも公知である。然し、この様にして得られた触媒 は、広範囲の粒度分布を有し、かつ充分に規定出来ない 形状を有する粒子からなる。更に、この触媒は、一般的 に、比較的に広い分子量分布を有するポリオレフィンを 生成する。多年に亙り、オレフィン類、特にエチレンの (共) 重合化の不均一方法にジルコニウムメタロセンを 含む高活性固体触媒の開発をする試みが為されてきた。 特に、多量のジルコニウムを受け入れることの出来る担 体を有する固体触媒が求められて来た。更に、脂肪族炭 化水素中に懸濁して又はガス相中にてオレフィン類の不 均一重合化方法に適した触媒を開発する試みが為されて 来たが、この方法において、寸法、粒度分布及び同時に 触媒粒子の形態を制御出来ることが重要である。どんな 固体触媒でも、重合化の間の、特にガス相重合化の初期 段階の間の増大する歪みに耐えることが出来なければな らないことが重要であることも分かって来た。

【発明が解決しようとする課題】本発明者等は、ジルコニウムメタロセン触媒に伴う増大する歪みは、オレフィン重合化において活性がより小さい塩化チタン又は塩化パナジウムを基とした触媒の歪みよりも、一般的に遥かに大きいことを突き止めるに至った。固体触媒が、容易に制御出来る平均分子量と狭い分子量分布で、エチレン重合体又はエチレン共重合体を製造出来て、この重合体又は共重合体が、射出成形により成形出来ることも望ましい。今や、オレフィンの(共)重合化に高活性を有し、かつ比較的に多量のジルコニウムメタロセンを塩化マグネシウム担体と接触させることにより製造した固体触媒を製造可能なことが突き止められるに至った。特に、この触媒は、懸濁状で又はガス相中でオレフィンの不均一重合化に適し、かつ重合化の間の巨大な増大歪みに耐えることが出来る球状粒子の形状である。

【課題を解決するための手段】従って、本発明は、一つ 又はそれ以上のオレフィン、特にエチレンを重合化する 不均一方法に確する固体触媒に関し、前記固体触媒が:

(1) 第一段階において、固体担体 (A) が、80-  $m^2/g$ 、好適には $30-60m^3/g$ である粒子から  $99.9 \pm \nu$ 8の 2 塩化マグネシウムと活性水素の無い なる。担体は、実質的に球状形、例えば、粒子のD/d 少なくとも一つの有機電子供与体化合物 D100.5-50 比は1 に近く、Dとdは、夫々、粒子の大きい方の軸と

20モル%を含み、かつ固体担体(A)は、マス平均直径Dm10-100ミクロンの粒子で、Dmの粒子の数的平均直径Dnに対する比が3を超えない粒子寸法分布を有する球状粒子の形態であり、前配固体担体(A)を、活性水素を含む少なくとも一つの電子供与体化合物D2と接触させられる第一段階と、

次いで、第二段階において、第一段階で得られ た担体を、ジルコニウムメタロセン(B)、及び任意的 な有機アルミニウム化合物(C)、好道にはアルミノキ サンと接触させる第二段階とを含む反応工程により得ら れることを特徴とする。第一段階から得られた固体担体 と、(B)と任意的(C)との接触は、各種方法で実施 されてよく、例えば第一段階から得られた固体担体を (B) と接触させ、次いで(C) と接触させるか、又は その逆でも良い。触媒の製造方法において、比較的に多 量の有機電子供与体化合物を含む特別の塩化マグネシウ ム担体(A)が使用される。担体は、80-99.5モ ル%、好適には80-99モル%、特に80-90モル %の2塩化マグネシウムと、0.5-20モル%、好適 には5-20モル%、特に10-20モル%の化合物D 1を含む。本質的に2塩化マグネシウムに基づく担体 は、Mg-C結合を含む任意的な塩化マグネシウムのみ ならす、3塩化アルミニウムの様な塩素含有アルミニウ ム誘導体を追加的に含んで良い。塩素含有アルミニウム 誘導体の量は、1-20モル%の様な2塩化マグネシウ ムに関して、30モル%未満又は同じ、好適には20モ ル%又は以下で良い。Mg-C結合の量は、マグネシウ ムに関して5モル8未満又は同じ、好適には0.1モル %又はこれ以下で良い。特に、担体は、実質的にMg-C結合を含まない。有機電子供与体化合物D1は、一般 的に、ルイス塩基として知られており、かつ活性水素の 無いものでなければならない。例えば、これは、水、ア ルコール頻又はフェノール類から選択されることが出来 ない。これは、2塩化マグネシウムと複合体化する能力 を有する。これは、エーテル類、エステル類、チオエー テル類、スルホン類、スルホキサイド類、二級アミド 類、三級アミン類、三級ホスフィン類及びホスホールア ミド類から有利に選択される。環状又は非環伏エーテル 類の様な低い複合体能力の電子供与体化合物が好適であ る。有機電子供与体化合物D1は、担体粒子を通して均 ーに分布されて、2塩化マグネシウムと化合物Dの均一 組成物を有利に形成する。従って、この種の担体は、一 般的に、無水2塩化マグネシウム粒子を化合物D1と単 に接触させることによっては製造出来ない。この理由 で、この担体は、化合物D1の存在下に2塩化マグネシ ウムを沈殿させることにより製造されることが推奨され る。担体 (A) は、比表面積 (BET) が20-100 m²/g、好適には30-60m²/gである粒子から なる。担体は、実質的に球状形、例えば、粒子のD/d

(4)

小さい方の軸である。D/d比は、一般的に、1-1. 5 又は1-1.3の様な、1.5未満又は等しいか、好 適には1.3又はこれ以下である。担体(A)の粒子 は、10-100ミクロン、好適には15-70ミクロ ンかつ特に20-50ミクロンのマス平均直径を有す る。担体粒子は、マス平均直径Dmの数的平均直径Dn に対する比Dm/Dnが、1-3、又は1-2.5、又 は1-2かつ特に1.1-1.5の様な3を超えない、 好適には2.5を超えない、特に2を超えない。好適に は、1.5×Dmを超える又は0.6×Dm未満の直径 の粒子が実質的に全く無く、粒子寸法分布は、普通、同 じ単一パッチの粒子の90重量%以上がDm±10%の 範囲の粒子寸法を有する様なものである。特に、担体 は、複合体化剤として作用し、かつこの製造における反 応物として作用しない電子供与体化合物、D1の存在下 に、ジアルキルマグネシウム化合物を有機塩素化合物と 反応させることにより製造されて良い。この製造方法に おけるこの理由の為に、化合物D1は、有機マグネシウ ム化合物と反応出来る電子供与体化合物から、例えばエ ステル類から選択されることが出来ない。選択さるジア 20 ルキルマグネシウム化合物は、担体の製造が好適に実施 される炭化水素媒体に可溶性なRIMgR2(式中、R 1 とR2 は、2-12個の炭素原子を含む同じ又は異な るアルキル基を表す) の生成物であって良い。選択され る有模塩素化合物は、式R。C1(式中、R<sup>3</sup> は、好適 には3-12個の炭素原子を含む二級又は一級、三級ア ルキル基、)の塩化アルキルである。電子供与体化合 物、D1として、式R。OR。(式中、R。とR。は、 特に1-12個の炭素原子を含み同じ又は異なるアルキ ル基) のエーテルを使用するのが好適である。担体 30 (A) を製造するのに使用される各種の反応物は:

- 1.5-2.5,好適には1.9-2.3のR。C 1/R: MgR2 モル比、及び

0.1-1.2、好適には0.3-0.8のD1/ RIMgRzモル比を有して使用され得る。

電子供与体化合物D1の存在下にR1MgRzとRzC 1の間の反応は、好適には0-100℃の温度で撹拌下 に、不活性液体媒体、例えば液体炭化水素中で起こる沈 設である。優れた担体、特に多量の電子供与体化合物、 D1を有する担体を得る為に、10-50℃、好適には 15-35℃の範囲の比較的に低温で沈澱反応を実施す ることが推奨される。好適には、沈澱反応は、少なくと も10時間、例えば10-50時間の期間、好適には1 0-24時間の範囲の期間に亙り極めて徐々に進行させ ることにより、固体生成物の適切な生成、特に担体中に 多量の化合物D1の挿入とその均一な分散を許すべきで ある。触媒製造の第一段階は、担体(A)を、活性水素 含有の電子供与体化合物D2、例えばアルコール類、フ ェノール類、一級アミド類、一級又は二級アミン類、一

にはD2は、アルコール類とフェノール類から選択され る。好適には、炭素原子1-12個含むアルコール類、 特にエタノール、プロパノール、nープタノール、nー ペンタノール又はn-ヘキサノールを使用する。一般的 に、化合物D2は、化合物D1の塩化マグネシウムに対 する複合体化能力より高い能力を有する。0.05-3 モル、好適には0.1-1モルの化合物D2が、担体 (A) のマグネシウムのモル当たり使用出来る。若し使 用されるD2の量が高すぎるならば、担体はより砕けや すくなる。化合物D2の担体(A)との接触は、約0-100℃、好適には0-70℃で実施される。接触は、 10分-5時間の範囲の期間にに亙り、n-ヘキサン又 はトルエンの様な脂肪族又は芳香族液体炭化水素中で、 掻き混ぜ、例えば撹拌しながら実施される。実際的に、 接触は、各種の方法で、例えば、連続的撹拌下に液体炭 化水素中に分散した状態で担体(A)へ化合物D2を徐 々に添加して実施される。一般的に、この段階で使用さ れる化合物D2の大部分は、担体の形態を認知出来る程 に改変することなく担体に固定される。唯、担体の比表 面積が増加するだけで、担体に強く結合される比較的に 高い量のジルコニウムが、担体に析出する助けとなる。 この様にして化合物D2で処理した担体は、次の段階へ 進む前に、炭化水素により1回又はそれ以上の回数で洗 浄されるのが良い。第一段階で得られた固体生成物は、 一般式: MgCls, xD1, yD2

(式中、D1、D2は、前配電子供与体化合物を表し、 xは、0.0005-0.15、特に0.001-0. 1の範囲の数、かつyは、0.05-3、特に0.1-1の範囲の数を表す)を有する。触媒製造の第二段階 は、化合物D2で処理した担体を、ジルコニウムメタセ ロン(B)と接触させることにある。特に、ジルコニウ ムメタロセンは、共有結合又はπー結合の少なくとも一 つのZr-C結合を有する4価ジルコニウムを含むメタ ロセンである。これはまた、ジルコノセンとも呼ばれ、 好適には、一般式:

#### R4 R5 R6 R7 Zr

(式中、R、はシクロアルカジエニル基、又は例えばメ チル基又はエチル基の様な炭素原子1-6個の少なくと も一つのアルキル基により、又は、例えばインデニル基 又はテトラヒドロインデニル基の様な炭素原子?-14 個の縮合環シクロアルカジエニル基により置換されたシ クロアルカジエニル基を表し、かつRi、Ri及びRi の各々は、同じ又は異なる、シクロアルカジエニル基、 又は例えばメチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ 基、プロポキシ基又はプトキシ基の様な炭素原子1-6 個の少なくとも一つのアルキル基又はアルコキシ基によ り、又はアリール基、例えばフェニル基の様な炭素原子 6-19の一つの様な芳香族ヒドロカルビル基により、 又は例えばメチル基又はエチル基の様な炭素原子1-6 **級又は二級ホスフィン類と接触させることにある。好適 50 個のアルキル基により、又は例えばシクロヘキシル基の** 

例えばペンジル基の様な芳香族ヒドロカルビルアルキル の様な炭素原子7-19個のアラルキル基により、又は 例えば塩素又は臭素の様なハロゲン原子により、又はメ トキシ、エトキシ、プロポキシ又はプトキシの様な炭素 原子1-12個のアルコキシ基により、又は水素原子に より置換されたシクロアルカジエニル基を表す)に相当 する。Rsが、シクロアルカジエニル基又は留換された シクロアルカジエニル基又は縮合環シクロアルカジエニ ル基を表すと仮定した時に、RaとRaは、直接的に、 又は例えば炭素原子1-4個の低アルキレン基を介して のいずれかにより互いに結合されて良い。好適には、シ クロアルカジエニル基は、シクロペンタジエニルの様な 共役Cs 環伏ジエン基を有するものである。Ra、 Rs、Rs 又はRrの適切な基の例は、炭素原子6-2 2個を含み、かつ好適には、メチルシクロペンタジエニ ル基、エチルシクロペンタジエニル基、ジメチルシクロ ペンタジエニル基、インデニル基、エチレンピスインデ ニル基又はテトラヒドロインデニル基である。ジルコニ ウムメタロセンは、特に、ビス(シクロペンタジエニ 20 ル) ジクロロジルコニウム、ピス (シクロペンタジエニ ル) メチルクロロジルコニウム及びピス(4,5,6, **7ーテトラヒドロインデニル)エチレンジクロロジルコ** ニウムから選択されるのが良い。好適には、ジルコニウ ムメタロセンはまた、少なくとも一つの2r-X結合 (式中、Xは、ハロゲン原子、例えば塩素又は臭素を、 又は例えば炭素原子1-12個のアルコキシ基を表す)

を含む第二段階の間、担体は、好適には有機アルミニウ ム化合物(C)、好適にはアルミノキサンと接触される

へ強く結合している比較多量のジルコニウムを、担体へ

析出するのを助けるからである。化合物(C)は、トリ

アルキルアルミニウム、例えば、トリメチルアルミニウ

ム、又はトリエチルアルミニウム、又は水素化アルキル アルミニウム、アルキルアルミニウムアルコキシド、又

はアルキルアルミニウムハライド、例えば塩化ジエチル

アルミニウムの様な有機アルミニウム化合物、好適に は、アルミノキサンであるのが良い。アルミノキサン

は、一般式: (R) 2 A 1 O [A 1 (R) -O] A 1

(R) 2

のが良く、その理由は、化合物 (C) が、その時に担体 30

様な炭素原子5-7個のシクロアルキル基により、又は

(式中、各Rは、例えばメチル又はエチルの様な炭素原 子1-6個のアルキル基、かつnは、2-40、好適に は10-20の範囲の数を表す) に相当する直鎖アルミ ノキサン、又は一般式:

(式中、Rとnは、前配規定と同じ) に相当する環状ア ルミノキサンのいずれかである。アルミノキサンは、好 適にはメチルアルミノキサンである。第二段階におい て、第一段階で得られた担体は、脂肪族、又は好適には 50 特に、第二段階の間に使用されるジルコニウムメタロセ

芳香族炭化水素に懸濁した形態で使用されるのが良い。 ジルコニウムメタロセン (B) は、特にトルエンの様な 芳香族炭化水業中の溶液の形態で使用される。溶液は、 溶液の濃度は、リッター当たりジルコニウム 0. 1-5 0ミリモルであるのが良い。好適にはアルミノキサンで ある有機アルミニウム化合物(C)もまた、特にトルエ ンの様な芳香族炭化水素中の溶液の形態で、アルミニウ ムの30重量%までに到る濃度であるのが良い。第一段 階で得られた担体のジルコニウムメタロセン(B)との 接触は、各種の方法で実施されて良い。例えば、担体を ジルコニウムメタロセン(B)の溶液に添加するか、又 はその逆であることが出来る。接触は、好適には、化合 物(C)、好適には前記アルミノキサンの存在下に実施 される。この場合、ジルコニウムメタロセン(B)の溶 液と化合物(C)の溶液が、同時に又は予め製造した混 合物のいずれかで、担体に添加されるのが良い。担体を これらの2つの溶液の混合物へ添加することは可能であ る。接触はまた、担体ヘジルコニウムメタロセン(B) の溶液を、次いで化合物 (C) の溶液を連続して添加し て良い。更にまた担体へ、(B)の溶液と(C)の溶液 の一部の混合物を添加し、次いで (C) 溶液の残部を添 加することも可能である。接触はまた、先ず担体へ (C) の溶液を添加し、次いで(B) の溶液を添加して も良い。更にまた、担体へ、先ず溶液(C)と溶液 (B) の一部の混合物を添加し、次いで溶液(B) の残 部を添加することも可能である。これらの連続的の添加 は、次ぎ次ぎと直ぐに実施するか、又は数分から数時間 の範囲の期間、好適には10分から5時間の範囲の期間 で分割して実施して良い。総ての場合、好適には、接触 は、5分から10時間、好適には10分から5時間の範 囲の全期間の間、掻き混ぜ、例えば撹拌しながら実施さ れる。接触の間、成分の添加は、極めて迅速に又は徐々 にかつ均一に、5分から5時間の範囲の期間に亙り実施 される。温度は、0℃から溶液に使用された炭化水素溶 媒の沸点までで良く、かつ好適には0℃ほ110℃で良 い。触媒製造が化合物(C)、好適にはアルミノキサン の存在下に実施される時に、かつ化合物 (C) がジルコ ニウムメタロセン(B)から分離して使用される時に、 担体の化合物 (C) との接触は、担体をジルコニウムメ タロセン (B) と接触させる以外の程度で実施されるの が良い。

第二段階の間に使用される成分の量は、

- ジルコニウムメタロセン(B)のZrの量の、担体 のMgの量に対するモル比は、0.001-1、好適に は0.005-0.5、かつ更に好適には0.01-0.1であり、
- 化合物(C)のAlの量のジルコニウムメタロセン (B) の2rの量に対するモル比は、0-1,000、 好適には1-500、特に、5-200である。

ン(B)は、Zrの量の第一段階で使用される化合物D 2の量に対する比が、0.01-2、好適には0.05 - 1 である様になされる。触媒製造の第二段階は、成分 が接触される時に添加され、活性水素の無い、有機電子 供与体化合物の存在下に実施され、この有機電子供与体 化合物が、担体中に存在する化合物D1と同じ又は異な ることは可能である。有機電子供与体化合物は、更にシ ラン化合物の様な有機シリコン化合物から選択されるこ とが出来、このシラン化合物は、一般式R 1 0 4 - 。S 1 (OR'')。(式中、R'°とR''は、同じ又は 10 異なる例えば1-19個の炭素原子のアルキル基、アリ ール基、シクロアルキル基、又はアラルキル基を、かつ nは、1-4の範囲の数を表す)を有し、このシラン化 合物は、シクロヘキシルメチルジメトキシシランであっ て良い。触媒は、製造の間に使用された炭化水素溶媒を 除去することにより単離され得る固体の形態で得られ る。溶媒は、例えば、大気圧又はより低圧で蒸去させる のが良い。固体触媒はまた、液体炭化水素、好適にはn - ヘキサン又はn - ヘプタンの様な脂肪族炭化水素で洗 **脅されるのが良い。無媒は、その形態、寸法、及び粒度** 分布が、触媒を製造するのに使用した固体担体(A)と 実質的に同じで、かつその他は前配した通りである球状 粒子の形態である。驚くべきことに、触媒は、比較的に 多量のジルコニウムを含んで良いことが突き止められる に至った。この驚くべき結果は、使用された固体塩化マ グネシウム担体が、特別の性質のものである事実に起因 すると思われる。担体は、特に、活性水素の無くかつ担 体に均一に分散され、かつ最初比較的に多量に存在する 電子供与体を含み、次いでこの担体は、活性水素を含む 電子供与体化合物D2で処理される。固体触媒は、元素 の周期分類の第II又はIII族に属する金属の有機金 属化合物から選択される助触媒の存在下に、エチレン又 はプロピレン、好適にはエチレンの様なC2-Caα-オレフィンの(共)重合化に、直接的に使用されて良 い。特に、助触媒は、トリアルキルアルミニウム、水素 化アルキルアルミニウム、アルキルアルミニウムアルコ キシド、又はトリメチルアルミニウム、トリエチルアル ミニウム、トリーnーヘキシルアルミニウム、トリーn オクチルアルミニウム、又はジエチルアルミニウムの 様な1-10個の炭素原子のアルキル基を有する水素化 アルキルアルミニウム、又は塩化ジエチルアルミニウム の様な一つ又はそれ以上の有機アルミニウム化合物であ るが、しかし好適には、前配一般式のものに相当するア ルミノキサンである。重合化の間に助触媒として使用さ れるアルミノキサンは、触媒の製造に任意的に使用され るものと同じ又は異なって良い。アルミノキサンは、前 配したもの、例えばトリメチルアルミニウムの様なトリ アルキルアルミニウムの様な有機アルミニウム化合物と 混合して使用されて良い。重合化に使用される助触媒の 量は、助触媒中の金属量の、触媒中のジルコニウムの量 50

に対するモル比が、1と10,0000間、好適には1 0と1.000の間である。固体触媒は、重合化におい て、又は好適にはオレフィンのプレポリマーの形態で使 用されて良い。プレポリマー化工程は、本触媒によりオ レフィン重合化に対する不均一方法の好適な方法であ り、その理由は、触媒のジルコニウムメタロセンが、非 プレポリマー化触媒よりも担体中により強固に固定さ れ、かつ触媒から抽出され難く、かつ重合化の間ポリマ 一の細かい粒子を生成し難いからである。本発明の触媒 をプレポリマー中へ転移させる他の利点は、これにより 得られるポリマーの、特により良い形態、より高い嵩密 度、及び向上した流動性を有するポリマー粉末の品質の 向上である。プレポリマーは、固体触媒を、少なくとも 一つのオレフィン、例えばエチレン、又はプロピレン、 好適にはエチレン、又はエチレンの混合物の様なCiー C a αーオレフィンと、炭素原子3-8個含む少なくと も一つのαーオレフィンと接触させることにより得られ る。プレポリマー化は、0-100℃、好適には20-90℃、特に50-80℃の温度で、かつ全圧0.1-5MPaの下に、液体炭化水素中のスラリー中で、又は ガス相中で実施されて良い。プレポリマー化は、前記の 様な助触媒の存在下に、プレポリマー化媒体に助触媒、 好適にはアルミノキサン、又はアルミノキサンと、トリ アルキルアルミニウムの様な有機アルミニウム化合物と の混合物を添加することにより、又は有機アルミニウム 化合物(C)、好適にはアルミノキサンを多量に含む触 媒を使用することにより、又はこの2つの方法の組み合 わせにより、プレポリマー化媒体中のAI/2r全原子 比が10-1000、好適には50-500である方法 で実施されるのが良い。プレポリマー化媒体に添加され る助触媒は、どれであっても、重合化の間に使用される ものと同じ又は異なって良い。 プレポリマー化は、ジル コニウムのミリモル当たり0.1-500、好適には1 0-400gのポリオレフィンを含む時に止めて良い。 プレポリマーは、本発明の別の面を構成するもので、か つ好適には、ポリエチレン、又はエチレンと10重量% までの少なくとも一つの $C_3-C_8$   $\alpha-$ オレフィンとの 共重合体の粒子からなり、かつ別のオレフィンの(共) 重合化の為の活性ジルコニウムメタロセン触媒を含み、 このジルコニウムメタロセン触媒は、本質的にジコニウ ム、マグネシウム、塩素及びアルミニウムの原子を含 み、かつ好適にはアルミナ又はシリカの様な耐火性酸化 物を含まず、かつプレポリマーは、ジルコニウムのミリ モル当たりO. 1-500、好意には10-400gの ポリエチレン又はエチレンの共重合体を含み、かつ10 -1000、好適には50-500のA1/2r原子比 を有する。有利には、プレポリマーは、マス平均直径、 Dm、10-500ミクロン、好適には30-300か つ特に50-250の粒子で、Dmの、粒子の数的平均 直径Dnに対する比が3を超えない、好適には2.5か

つ特に2を超えない狭い粒子寸法分布を有する球状粒子 からなるのが良い。触媒又はプレポリマーは、飽和脂肪 族炭化水素中に懸濁して、又は流動床中のガス相にての いずれかで、全圧0. 1-5MPa下に、かつ10-1 10℃の温度で、前記の様な、好適には有機アルミニウ ム化合物と、特にアルミノキサン又はトリアルキルアル ミニウムとアルミノキサンとの混合物の助触媒の存在下 に、(共) 重合化媒体中のA1/Zrの全原子比が10 -1000,好適には50-500の量で、不均一重合 化方法に特に適している。触媒又はプレポリマーは、好 10 適には、流動床における様なガス相重合化方法で使用さ れるが、その理由は、この様にして得られるエチレンの ポリマー又はプレポリマーが、スラリー方法で得られる ものと比較して、一般的に、向上した流動性と高嵩密度 を有する粉末からなるからである。本発明により、好適 にはガス相(共) 重合化方法で得られるエチレンのポリ マー又はプレポリマーは、本発明の別の面を構成し、か つ0.89-0.965g/cm3の密度と、0.01 -50、好適にはO. 1-20g/10分のメルトイン デックス (ASTMD1238、条件Eにより測定) と、2-5,好適には2-4の分子量分布と、シリカ又 はアルミナの様な耐火性酸化物が無く、本質的にマグネ シウム、塩素、アルミニウム及びジルコニウムからなる 触媒残部を有し、ジルコニウムの量は0.5-20,好 道には1-10, 特に1-5 (ppm) 重量であり、か つ特にピニル不飽和のレベルが、1000炭素原子当た り0.5を超えない、例えば0.2-0.4、好適には 0.2-0.4で、かつピニリデン不飽和のレベルが、 炭素原子1000当たり0.2を超えない、例えば0. 01-0. 2、好適には0. 05-0. 1である。エチ 30 レンの共重合体は、C3 - Ca α-オレフィン、例えば プロピレン、プテン-1、ヘキセン-1、メチル-4-ペンテン-1又はオクテン-1の少なくとも一つを30 重量%まで、例えば約0.1-25重量%、好適には5 - 25重量%を含んで良い。有利には、エチレンのポリ マー又は共重合体は、0.3-0.55、好適には0. 35-0.5g/cm3の嵩密度を有する粉末形態で、 かつ好適には、マス平均直径、Dm、150-100 0、好適には300-800ミクロンの粒子で、Dm の、粒子の数的平均直径Dnに対する比が3を超えな い、好適には2.5かつ特に2を超えない狭い粒子寸法 分布を有する球状粒子からなる。エチレンのポリマー又 は共重合体の重量平均分子量、Mwは、105-3×1 0%、分子量分布(Mw/Mnにより表す)は極めて狭 く、特に2-4の範囲、好適には2-3、5の範囲であ る.

粒子のマス平均直径(Dm)と数的平均直径(Dn)の 測定方法.

担体又は触媒粒子のマス平均直径(Dm)と数的平均直 径 (Dn) は、オプトマックス (Optomax) イメ 50 a) <u>担体の製造</u>

ージアナライザー [マイクローメジャメント社(M i c ro-Measureme-nts Ltd.)英国] により顕微鏡的観察で測定される。測定の原理は、光学 関級鏡と頻度分布表を使用して、粒子集団の実験的研究 により得ることにあり、頻度分布表は直径の各クラス (i) に属する粒子の数 (n i) を与え、各クラス (i) は前記クラスの境界の間に包含される中間直径 (di) により特徴付けられる。1981年6月の公の フランス標準NF X 11-630によると、Dmと Dnは、次の式により与えられる:

12

∑ pi(di)³di マス平均直径

 $: D_{n} = \frac{\sum oi \cdot di}{\sum_{i \neq i} oi}$ 数的平均直径

Dm/Dn比は、粒度分布を特徴付けるもので、しばし ば「粒度分布の幅」と呼ばれている。オプトマックスイ メージアナライザーを使用する測定は、逆にした顕微鏡 により実施され、これは16と200倍の間の倍率で試 験されるべき担体又は触媒の粒子の分散を許すものであ る。粒子の大きさ又は直径を測定し、次いでこれらを分 類する目的で、テレビジョンカメラが、逆にした顕微鏡 により与えられるイメージをキャッチし、次いでイメー ジをコンピューターに送り、コンピューターは、受信し たイメージをラインずつかつ各々のライン上の点ずつ順 に解析する。

#### 分子量分布の測定.

- (共) 重合体 k 分子量分布は、(共) の重合体重量平均 分子量、Mwの、数平均分子量、Mnに対する比によ り、「ウォータズ(Waters)」(商標)モデル 「150」▲R▼ゲル浸透クロマトグラフ(高温サイズ エクスクルージョンクロマトグラフ) により得られる分 子量分布曲線から計算され、操作条件は、下記の通りで ある:- 溶剤:1,2,4-トリクロロペンゼン
- 溶剤流速:1mJ/分
- 3個の「ショデックス」▲R▼ (SHodex) (商標) モデル「AT 80 M S」カラム
- 試科濃度:0.1重量%
- 射出容量:500マイクロリッター
- クロマトグラフと一体の屈折計により検出
  - 「リギデックス(Rigidex)」6070EA の商標名でピーピーケミカルズ (BP Chemica 1 s) S. N. C. により販売される高密度ポリエチレ ンを使用して校正: Mw=65,00及びMw/Mn= 4、かつ高密度ポリエチレンは、Mw=210,000 及びMw/Mn=17.5。

【実施例】次の限定されない実施例により本発明を説明 する。

#### 実施例1

n-ヘキサン中ジプチルマグネシウム10モルを含む混 合物10.2リツトル、続いてn-ヘキサン6.45リ ットル、次いで最後にジイソアミルエーテル1リットル を、 室素下の第一段階の間に、室温(25℃)で、60 0 r pmの速度で回転する撹拌機とジャケットを備えた 30リットルのステンレス鋼反応器に導入した。撹拌機 を600rpmに保持し、かつ反応温度を25℃に保持 する第二段階において、2. 4リットルの3級塩化プチ ルを、12時間一定流速で、この様にして得られた混合 物へ添加した。この期間の終わりに、反応混合物を3時 10 間25℃に保持した。得られた沈殿を、25℃にて15 リットルのn-ヘキサンで洗浄した。得られた固体生成 物は、2塩化マグネシウムのモル当たり0.12モルの ジイソアミルエーテルと0.001モル未満のMg-C 結合を含む2塩化マグネシウム担体を構成した。顕微鏡 で検査した時に、担体は、マス平均直径、Dm、35ミ クロンの粒子で、粒子のDm/Dnに対する比が1.4 に等しい極めて狭い粒子寸法分布を有する球状粒子の形 状であった。担体の比表面積は、約45m²/g(BE T) であった。

#### b) 触媒の製造

100ミリモルのMgを含む前配製造した担体のnーへ キサン285m1懸濁液を、350rpmで回転する撹 拌機と加熱及び冷却システムを備えた1リットルのガラ ス反応器へ、窒素雰囲気下に25℃で導入し、次いで2 0ミリモルのn-プタノールを添加した。混合物を25 ℃で1時間撹拌し続けた。この期間の終わりに、担体 を、25℃で各200mlのn-ヘキサンにて2回洗浄 した。マグネシウム100ミリモル含む前配洗浄した担 体の100mlnーヘキサン懸濁液を同じ反応器中で空 30 素雰囲気下にて25℃で保持した。215ミリモルを含 むトルエン中のピス(シクロペンタジエニル)ジクロロ ジルコニウム (Cp2 ZrCl2) の溶液100ml を、撹拌しながら25℃で反応器に導入した。次いで混 合物を70℃まで加熱し、次いで混合物を、2時間70 ℃で撹拌し続けた。この期間の終わりに、反応器を50 ℃まで冷却し、次いでこの様にして得られた触媒を、5 0℃にて各回200mlのn-ヘキサンで4回洗浄し、 次いで反応器を25℃まで冷却しながら、25℃にて各 200mlのn-ヘキサンで2回洗浄した。直ぐに使用 40 出来る固体触媒が、Dm=35ミクロンかつDm/Dn 比=1. 4を有する球状粒子の形態で得られた。この固 体触媒は、モル比Zr/Mg=0.0113にて元素Z rとMgとを含有した。

## c) n-ヘキサン中に懸濁したエチレンの重合化 500mlのn-ヘキサンを、窒素雰囲気下、350r pmの速度で回転する撹拌機と加熱と冷却システムを備 えた2リットルのステンレス側反応器に導入した。反応 器を70℃まで加熱し、一定量の前に製造した触媒を、

のジルコニウムと、トルエン中30重量%濃度の溶液中 のメチルアルミノキサン (MAO) としてアルミニウム 25ミリアトムに相当し、この溶液 (MAO) は、西ド イツのシェリング社 (Schering Compan y) により販売されている。次いで標準状態下に測定し て50mlの水素を反応器へ導入し、次いでエチレン を、75分の間60g/hの一定流速で反応器に導入し た。この期間の終わりに、重合化を止め、n-ヘキサン を除去した後、ポリエチレン粉末を回収し、これは、 2. 16kgの荷重下190℃で測定して、0.95g **/10分のメルトインデックスを有した。GPDにより** 測定したポリエチレンのMw/Mn比は2.3であっ た。

#### 実施例2

担体の製造

製造は、実施例1と全く同じであった。

#### b) 触媒の製造

製造は、反応器を25℃に保持し、かつ反応器にジルコ ニウム化合物を導入した後、混合物を2時間25℃で撹 20 拌した以外は、実施例1と全く同じに実施した。次いで この様にして得られた触媒を、各回25℃で200ml のn-ヘキサンで6回洗浄した。直ぐに使用出来る団体 触媒が、Dm=35ミクロンかつDm/Dn比=1.4 を有する球状粒子の形態で得られた。固体触媒は、モル 比Zr/Mg=0.01にて元素ZrとMgとを含有し

c) nーヘキサン中に懸濁したエチレンの重合化 重合化は、前記製造した触媒を使用した以外は、実施例 1と全く同じに実施した。回収されたポリエチレン粉末 は、2.16kgの荷重下190℃で測定して、2g/ 10分のメルトインデックスを有した。 GPCにより測 定したポリエチレンのMw/Mn比は2.3であった。 宇施例3

#### 担体の製造 a)

製造は、実施例1と全く同じであった。

#### 触媒の製造

100ミリモルのMgを含む前記製造した担体のn-へ キサン100m l 懸濁液を、350rpmで回転する撹 弁機と加熱及び冷却システムを備えた1リットルのガラ ス反応器へ、空素雰囲気下に25℃で導入し、次いで1 00ミリモルのn-プタノールを徐々に添加した。この 期間の終わりに、担体を、25℃で500mlのn-へ キサンにて1回洗浄した。マグネシウム100ミリモル 含む前記洗浄した担体の100mln-ヘキサン懸濁液 を、同じ反応器中で窒素雰囲気下にて25℃で保持し た。次いでアルミニウム25ミリモルを含むトルエン中 の (MAO) の溶液 1 4 m l を、撹拌しながら 2 5 ℃で 反応器に導入した。次いで混合物を70℃まで加熱し、 次いで混合物を、2時間70℃で撹拌し続けた。この期 反応器中へ導入し、この触媒は、0.0025ミリモル 50 間の終わりに、反応器を50℃まで冷却し、次いでこの

様にして得られた触媒を、50℃にて各回200mlの
n-ヘキサンで4回洗浄し、次いで反応器を25℃まで
冷却しながら、25℃にて各200mlのn-ヘキサン
で2回洗浄した。次いで5ミリモルのジルコニウムを含むトルエン中の(Cp₂ZrCl₂)の溶液100mlを、撹拌しながら25℃にて反応器へ導入した。反応器を50℃まで冷却し、次いで得られた固体触媒を、50℃で各200mlのn-ヘキサンで4回洗浄し、次いで反応器を25℃まで冷却して、25℃で各200mlの
n-ヘキサンにて2回洗浄した。直ぐに使用出来る固体
触媒が得られ、この固体触媒は、元素Zr, Mg及びA
1並びにプトキシ基を次のモル比で含んでいた:

Zr/Mg=0.0111 A1/Zr=9 プトキシ/Mg=0.88

c) <u>n-ヘキサン中に懸濁したエチレンの蛋合化</u> 重合化は、前記製造した触媒を使用した以外は、実施例 1と全く同じに実施した。得られたポリエチレン粉末 は、2.16kgの荷重下190℃で測定して、6.8 g/10分のメルトインデックスを有した。ポリエチレ 20 ンのMw/Mn比は2.1であった。

#### 実施例4

a) <u>担体の製造</u>

製造は、実施例1と全く同じであった。

#### b) <u>触媒の製造</u>

100ミリモルのMgを含む前配製造した担体のn-へ キサン100m1懸濁液を、350rpmで回転する撹 **拌機と加熱及び冷却システムを備えた1リットルのガラ** ス反応器へ、空素雰囲気下に25℃で導入し、次いで2 0ミリモルのn-ブタノールを添加した。この期間の終 30 わりに、担体を、25℃で500m1のn-ヘキサンに て1回洗浄した。この期間の終わりに、担体を、25℃ で各100mlのトルエンにて2回洗浄した。 マグネシ ウム100ミリモル合む前配洗浄した担体の100ml トルエン懸濁液を、同じ反応器中で窒素雰囲気下にて2 5℃で保持した。次いで10mlの(Cp: ZrC 12)とトルエン中30重量%の濃度で溶液中(MA O) としてアルミニウム250ミリモルとを含むトルエ ン溶液を、別々の容器に窒素雰囲気下に觸製し、次いで (Cp<sub>2</sub> ZrCl<sub>2</sub>)と (MAO) を25℃で1時間撹 40 拌しながら接触させた。混合物250mlを、撹拌しな がら25℃で反応器に導入した。次いで混合物を70℃ まで加熱し、次いで混合物を、2時間70℃で撹拌し続 けた。この期間の終わりに、この様にして得られた触媒 を、70℃にて各回200mlのn-ヘキサンで10回 洗浄し、直ぐに使用出来る固体触媒が、Dm=35ミク ロンかつDm/Dn比=1. 4を有する球状粒子の形態 で得られた。この固体触媒は、元素Zr, Mg及びAl を次のモル比で含んでいた:

16 Z r /M g = 0. 0 4 A l /Z r = 0. 1 6

### c) プレポリマーの製造

500rpmで回転する撹拌機を備えた5リットルのス テンレス銅反応器へ、室素下に2リットルのカーヘキサ ンを導入し、70℃まで加熱し、かくして混合物は、3 0 重量%濃度のトルエン中の(MAO)として300ミ リアトムのアルミニウムと1. 3ミリアトムのジルコニ ウムに相当する一定量の前に製造された触媒とからなっ た。次いでエチレンを90分に亙り133g/hの一定 速度で反応器へ導入した。この期間の終わりに、反応器 を周囲温度(20℃)に冷却し、反応器の内容物を、回 転蒸発器へ移し、次いで溶剤を60℃の温度で減圧下に 蒸去させた。この様にして得られたプレポリマーを窒素 下に保存した。プレポリマーは、ジルコニウムミリモル 当たり153gのポリエチレンを含み、A1/Zrの原 子比は200であった。プレポリマーは、Dm=90ミ クロンかつDm/Dn比=1.5を有する球状粒子から なっていた。

#### d) エチレンのガス相重合化

前の重合化に起源しかつ窒素下に保存されたポリエチレ ン800gの粉末装入原料を、18cm直径の流動床反 応器に導入した。反応器を、80℃まで加熱し、次いで エチレンを、反応器中に導入することにより1.0MP aの圧力を得た。エチレンを、30cm/secの流動 化速度で床を介して上方へ通した。前に製造したプレポ リマー25gを、流動床反応器中に導入し、床中の温度 を、8時間の間80℃に保持した。かくしてポリエチレ ン粉末が製造され、これは、0.95g/cm3の密 度、0.1g/10分のメルトインデックス (ASTM D 1238 条件E)、Mw/Mn=2.5の分子量 分布、5 p p mのジルコニウム含有量、1000炭素原 子当たり0.4のピニル不飽和のレベル、及び1000 炭素原子当たり 0. 1のピニリデン不飽和のレベルを有 した。粉末は、Dm=400ミクロンかつDm/Dn比 =1.5を有する球状粒子からなっていた。これは、 0. 45 g/cm³ の嵩密度を有した。

#### 実施例5

#### a) 担体の製造

0 方法は実施例1と全く同じであった。

### b) <u>触媒の製造</u>

製造は、5mlの(Cp2 ZrCl2)とトルエン中3 0重量%の濃度で溶液中(MAO)としてアルミニウム 125ミリモルとを含むトルエン中の250mlの混合物を製造し、この混合物を反応器へ導入した以外は、実施例4と全く同じに実施された。固体触媒が、Dm=3 5ミクロンかつDm/Dn比=1.4を有する球状粒子の形態で得られた。この固体触媒は、元素Zr,Mg及 びAlを次のモル比で含んでいた: (10)

17 2 r/Mg=0.05 A 1/2 r=0.14

#### c) プレポリマーの製造

製造は、前配製造した触媒を使用した以外は、実施例 4 と全く同じに実施された。

#### d) エチレンのガス相重合化

重合化は、前記製造したプレポリマーを使用した以外は、実施例4と全く同じに実施された。ポリエチレン粉末がこの様にして製造され、0.947g/cm³の密度、0.1g/10分のメルトインデックス(ASTM 10 D 1238 条件E)、Mw/Mn=2.6の分子量分布、4ppmのジルコニウム含有量を有した。粉末は、嵩密度0.41g/cm³を有し、Dm=450ミクロンかつDm/Dn比=1.6を有する球状粒子からなっていた。粉末は、0.46g/cm³の嵩密度を有した。

#### 実施例 6

#### a) 担体の製造

製造は、実施例1と全く同じであった。

#### b) 触媒の製造

製造は、反応器を25℃に保持し、次いで(Cp22r Cl2)と(MAO)とを含む混合物をを反応器へ導入した後2時間25℃で撹拌した以外は、実施例5と全く同じに実施された。固体触媒が、Dm=35ミクロンかつDm/Dn比=1.5を有する球状粒子の形態で得られた。この固体触媒は、元素Zr,Mg及びAlを次のモル比で含んでいた:

Zr/Mg=0.034Al/Zr=0.15

#### c) プレポリマーの製造

製造は、前記製造した触媒を使用した以外は、実施例4 と全く同じに実施された。

#### d) エチレンのガス相重合化

重合化は、前記製造したプレポリマーを使用した以外は、実施例4と全く同じに実施された。ポリエチレン粉末がこの様にして製造され、0.946g/cm³の密度、0.2g/10分のメルトインデックス(ASTMD 1238 条件E)、MW/Mn=2.5の分子量分布、5ppmのジルコニウム含有量を有した。粉末

は、Dm = 400ミクロンかつDm/Dn比=1.7を有する球状粒子からなっていた。粉末は、0.46g/cm³の常密度を有した。

18

【発明の効果】従来、ジルコニウムメタロセンを基とし た触媒は、液体炭化水素の溶液中における様な均一方法 で使用され、脂肪族炭化水素中に懸濁して又はガス相中 にて重合化する不均一方法に適していない。不均一方法 において、寸法、粒度分布及び同時に触媒粒子の形態を 制御出来ることが重要である。どんな固体触媒でも、重 合化の間の、特にガス相重合化の初期段階の間の増大す る歪みに耐えることが出来なければならないことが重要 である。米国特許第4,659,685号公報による と、ジルコニウムメタロセンからなる固体触媒によりポ リオレフィンを製造することが公知である。然し、ここ で得られた触媒は、広範囲の粒度分布を有し、かつ充分 に規定出来ない形状を有する粒子からなる。更に、この 触媒は、一般的に、比較的に広い分子量分布を有するボ リオレフィンを生成する。本発明によると、オレフィン の(共) 重合化に高活性を有し、かつ比較的に多量のジ 20 ルコニウムメタロセンを塩化マグネシウム担体と接触さ せることにより製造した固体触媒を製造可能となり、こ の固体触媒は、触媒のジルコニウムメタロセンが、非プ レポリマー化触媒よりも担体中により強固に固定され、 かつ触媒から抽出され難く、かつ重合化の間ポリマーの 細かい粒子を生成し難いから、懸濁状で又はガス相中で オレフィンの不均一重合化に適し、好適にはオレフィン のプレポリマーの形態で使用されて良い。触媒又はプレ ポリマーは、飽和脂肪族炭化水素中に懸濁して、又は流 動床中のガス相にてのいずれかで、不均一重合化方法に 30 特に適している。プレポリマー化工程は、本触媒により オレフィン重合化に対する不均一方法の好適な方法であ り、かつ重合化の間の巨大な増大歪みに耐えることが出 来る球状粒子の形状であり、得られるポリマーは、特に より良い形態、より高い嵩密度、及び向上した流動性を 有する向上した品質のポリマー粉末であり、容易に制御 出来る平均分子量と狭い分子量分布で、エチレン重合体 又はエチレン共重合体を製造出来る。

フロントページの続き

(72)発明者 クリスチーヌ ジヤクリーヌ シヤプラン フランス国、13500 マルチーグ、アベニ ユー カントーベルデイ、ラ カランク (番地なし)